# PRODUCTION OF TETRACARBOXYLIC ACID

Patent number:

JP59190945

**Publication date:** 

1984-10-29

Inventor:

OKA HITOSHI; FUJIWARA HIDEETSU; YOSHIDA

YOSHINORI

**Applicant:** 

JAPAN SYNTHETIC RUBBER CO LTD

Classification:

- international:

C07C51/275; C07C61/06; C07C51/16; C07C61/00;

(IPC1-7): C07C51/275; C07C61/06

- european:

Application number: JP19830064585 19830414 Priority number(s): JP19830064585 19830414

Report a data error here

### Abstract of **JP59190945**

PURPOSE:To obtain the titled compound useful as a raw material of polyamide or polyimide and a hardener for epoxy resin, etc., suppressing the production of NOx, by oxidizing hydroxy-dicyclopentadiene with nitric acid while keeping the oxygen partial pressure in the reaction system within a specific range. CONSTITUTION:2,3,5-Tricarboxy-cyclopentylacetic acid is prepared by oxidizing hydroxy-dicyclopentadiene with nitric acid in the presence of a metallic salt catalyst such as ammonium metavanadate, sodium nitrite, etc., keeping the oxygen partial pressure in the reaction system to >=0.5kg/cm<2>G (higher the better but preferably <=50kg/cm<2> from the view point of safety). The reaction temperature is preferably 20-80 deg.C, especially 40-60 deg.C. By keeping the oxygen partial pressure within the above range, the generated NO is oxidized to nitric acid, the generation of NOx gas can be reduced remarkably, the concentration of nitric acid in the reaction liquid becomes high, and the yield of the objective compound by the crystallization and separation can be improved.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭59-190945

⑤Int. Cl.³C 07 C 61/06 51/275 識別記号

庁内整理番号 8318-4H 砂公開 昭和59年(1984)10月29日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 3 頁)

・ タテトラカルボン酸の製造方法

②特 願 昭58-64585

**20**出 願 昭58(1983)4月14日

@発 明 者 岡仁志

東京都中央区築地二丁目11番24 号日本合成ゴム株式会社内

@発 明 者 藤原秀悦

東京都中央区築地二丁目11番24

- 号日本合成ゴム株式会社内-

⑫発 明 者 吉田淑則

東京都中央区築地二丁目11番24 号日本合成ゴム株式会社内

切出 願 人 日本合成ゴム株式会社

東京都中央区築地2丁目11番24

号

00代 理 人 弁理士 川北武長

### 明細管

1. 発明の名称

テトラカルボン酸の製造方法

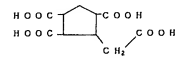
### 2. 特許請求の範囲

(1) ヒドロキシージシクロベンタジェンを硫酸により酸化してテトラカルボン酸を製造する方法において、反応系の酸素分圧を 0.5 kg / cdl C以上に保つことを特徴とするテトラカルボン酸の製造方法。

### 3. 発明の詳細な説明

本発明は、テトラカルボン酸の製造方法に関し、 特にヒドロキシージシクロペンタジエンからテト ラカルボン酸である2、3、5ートリカルボキシ ーシクロペンチル酢酸 (TCAと略称する) を効 率良く製造する方法に関するものである。

一般にテトラカルボン酸は、ポリアミドまたは ポリイミドの原料として、またエポキシ樹脂の硬 化剤その他として有用であり、具体的にはピロメ リット酸等の芳香族テトラカルボン酸、プタンテ トラカルボン酸等の脂肪族テトラカルボン酸がよ く知られており、また前記TCAは、次の構造式 で示される脂環族テトラカルポン酸である。



このTCAの製造方法としては、工業的に保価に得られるジシクロペンをオング国特許第872、355号明細書またはJ、Org、Chem、第28巻、10号、2537~2541頁、1963年参照)、またはジシクロペンクロを研究のより、また「ロキシシーであり、ないのでは、ドイマやいるが、前者の場合は、下イマンのでは危険性の高いは危険性が大きくしてアののでは、酸化反応時に加えるH-DCアのはありに加えるH-DCアのには、酸化反応時に加えるH-DCアのに得られるに加えるH-DCアのにはないは、酸化反応時に加えるH-DCアのに得られるビスをは、酸化反応時に加えるH-DCアのに得られるジェスをは、酸化反応時に加えるH-DCアのに得られるジェスをは、酸化反応時に加えるH-DCアのに得られるジェスをは、酸化反応時に加えるH-DCアのに得られるジェスをは、酸化反応に加えるサンスをは、酸化反応

(2)

供給量を調整することによって、比較的容易に反応制御が行えるという反面、反応時に多量の窒素 酸化物(NOx)ガスが発生するために、その回収および処理が繁雑であるという欠点があった。

本発明者らは、H - D C P から硝酸酸化によって T C A を製造する際に生成するN O x を低減でることを目的として、鋭意研究を重ねた結果、反応系の酸素分圧を 0.5 kg/cd G 以上に保ちなが反応させることにより、発生するN O x ガスの費を著しく必なくできること、その可能の消費量をも著しく少なくできること、そのうえに、生成 T C A を晶折単離する際の収率が向上することを見い出し、本発明に到達した。

本発明は、ヒドロキシージシクロペンタジェンを硝酸により酸化してテトラカルボン酸を製造する方法において、反応系の酸素分圧を 0.5 kg/cd C以上に保つことを特徴とする。

本発明における使用原料であるH-DCPは、 通常、ジシクロペンタジエンと水とを硫酸、酸性 陽イオン交換樹脂等の触媒の存在下で反応させる

(3)

を開始する。酸素分圧は 0.5 kg/cal C以上であれば高いほど好ましいが、安全性の面から 5 0 kg/cal G以下とすることが好ましい。酸素分圧が 0.5 kg/cal Gに達しないと、反応の際のNO×ガス抑制効果が充分に得られない。反応に際しては、一定時間毎に生成する CO×ガスおよびNO×ガスを抜き出し、その都度、酸素または空気を補給し、酸素分圧を 0.5 kg/cal G以上に保持する。これらの操作は自動的に行なうことができる。

上記のように酸素分圧を一定値以上に保って反応を行なうことにより、常圧(開放系)で反応を行なう場合に比較して、発生するNO×ガスが署しく減少する。これは、次式(1)、(2)に示すように発生したNOが酸化されて硝酸を再生成するからである。このため、反応で消費する硝酸の最も減少することができる。

2 NO + O<sub>2</sub> → 2 NO<sub>2</sub> (1) 3 NO<sub>2</sub> + H<sub>2</sub> O → 2 H NO<sub>3</sub> + NO (2) 得られた反応液からTCAを回収する方法とし

ては、例えば反応液をそのまま、もしくは濃縮し

ことによって得られる。

また酸化剤である硝酸は、通常30重量%以上、 好ましくは40~90重量%の濃度のものが用い られる。

本発明における反応は、発熱反応であるため、 硝酸中にH-DCPを滴下し、除熱を行いなから 反応させるのが一般的である。反応温度は一般に 20~80で、特に40~60での範囲が好まし い。反応温度が高すぎると関生物を多量に生むが ので好ましくなく、また低すぎると反応速度に生むが く、酸化に誘導期を生じる恐れがある。上記では における触媒としては、メタバナジンが における触媒としては、メタバナジンが における触媒としては、メタバカジンの における触媒としては、メタバカが、 のの金属塩が好ましく、これらはH-DCPに対 のの金属塩が好ましく、これらはH-DCPに対 との金属塩が好ましく、これらはH-DCPに対 に一般に0.01モル%~5モル外用いられるが、 無触媒でも可能である。

本発明においては、上記反応系の酸素分圧を 0.5 kg / cal G以上に保持する。具体的には酸素源である酸素または空気を酸化反応器供給して酸素分圧が 0.5 kg / cal G以上になるように昇圧し、反応

(4)

た後冷却し、晶析するTCAを得る方法があるが、 その際酸素分圧を一定値以上に保って反応を行う と、反応液中の硝酸濃度を高く保つことができ、 溶解度の点から晶析単離する際のTCAの収率を 向上させることができる。また、反応液から硝酸 を留去した後、メタノールによってメチルエステ ル化し、TCAのメチルエステルとして回収する ことも可能である。

以下、本発明を実施例によって更に具体的に説明するが、本発明は、以下の実施例に制約されるものではない。

### 実施例 1

2 & のステンレス (S US 3 1 6) 製の反応器に 7 0 重量 % 硝酸 1 4 0 0 g およびメタバナジン酸 アンモニウム 0.2 8 g を仕込み、 5 0 でに昇温 後、酸素を吹き込んで 5 kg/cd G まで昇圧した。次に反応器内に H - D C Pを 1 0 0 g / 時で供給すると共に、 反応液を循環させ、 該循環液を冷却しながら、 反応器内の温度を 6 0 でに保った。 2時間 H - D C Pを供給した後、さらに 6 時間 反応

(5)

(6)

# 特開昭59-190945 (3)

で生成するガスが出なくなるまで反応を続けた。 その間に発生するガスは定期的に抜き出し、その 都度、酸素を吹き込んで 5 kg / cd G まで昇圧した。

反応器から抜き出したガスを全量補集し、分析を行った結果を第1表に示した(ただし、酸素の分析値は除く)。なお、反応後の反応液中の硝酸 渡度は51重量%であった。さらに反応液を800gまで濃縮し、20で16時間静度して、晶析したTCAを、メチルイソブチルケトンで洗浄し、乾燥してTCAの白色粉末210gを得た。実施例 2

酸素分圧を 0.8 kg/cd G で反応を行う以外は、 実施例 1 と同様に反応を行なった。 その間、発生 したガスを全量補集し、分析を行った。 結果を第 1 表に示した。 なお反応後の反応液中の硝酸濃度 は 4 5 重量%であった。 さらに反応液を 8 0 0 g まで濃縮し、実施例 1 と同様に晶析精製を行って T C A の白色粉末 1 9 5 g を得た。

#### 比較例 1

مه د يو

常圧近くの酸素分圧 0.2 kg/cd Cで反応を行な

(7)

また反応後の硝酸濃度が高いため、硝酸の使用量 も少なく、更に晶析単離して得られるTCAの収 率が高いことがわかる。

代理人 弁理士 川 北 武 長

う以外は、実施例1と同様に反応を行った。その間、発生したガスを全量捕築し、分析を行った結果を第1表に示した。なお、反応後の反応液中の硝酸濃度は34重量%であった。さらに反応液を800gまで濃縮し、実施例1と同様に晶析、精製を行ってTCAの白色粉末165gを得た。

第1表

発生 ガス種類	実施例 1	実施例 2	比較例 1
СО	0. 1 3	0. 1 2	0.10
C O <sub>2</sub>	0. 8 5	0. 8 7	0.89
N O <sub>2</sub>	0. 2 5	0. 8 5	2. 5 0
NO	0. 1 2	0. 5 0	1. 4 0
N <sub>2</sub> O	0. 6 0	0. 6 5	0.70
N <sub>2</sub>	0. 4 7	0. 5 0	0. 5 5

\* 衷中の数値は、原料 H - D C P に対するモル比を示す。

上記結果から明らかなように、本発明方法は、 従来法に較べて生成するNO×量が著しく少なく、

(8)

his Page Hark (1897)